ANTIHYPERTENSIVE AGE

Patent Number:

JP2286620

Publication date:

1990-11-26

Inventor(s):

MORI MASAO

Applicant(s):

RIIDE CHEM KK

Requested Patent:

JP2286620

Application Number: JP19890108107 19890427

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K31/715; A61K35/78

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To provide the subject excellent preparation active to the therapy of hypertension without affecting human bodies and having low toxicity and no side effect by containing a complex polysaccharide comprising Larabinose, D-ribose and D-glucose as main constituting saccharides as an active ingredient. CONSTITUTION:An antihypertensive agent contains as an active ingredient a complex polysaccharide having a molecular weight of approximately 40000, containing L-arabinose, D-ribose and D-glucose as main constituting saccharides and further containing D-mannose and D-sorbose or an extract containing the complex polysaccharide. The complex polysaccharide is prepared by extracting coase tea or green tea with water or by extracting the water extract with an organic solvent. The water extraction is performed by dispersing the coase tea or green tea in water at 0-80 deg.C, stirring the dispersion for approximately 10min and subsequently filtering the stirred dispersion. The antihypertensive agent is employed after the active ingredient or a mixture thereof with any other active ingredient is shaped together with a carrier into a preparation.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

平2-286620

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月26日

A 61 K 31/715 // C 07 B 37/00

ADN \mathbf{C} 7431-4C 8413-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全3頁)

会発明の名称

抗高脂血症用剤

②特 平1-108107

忽出 願 平1(1989)4月27日

⑫発 明者 政 雄

優美

富山県富山市天正寺248番地

の出 願 リードケミカル株式会 富山県富山市日保77番3

社

森

個代 理 弁理十 萼 外2名

利用

1.発明の名称

抗高脂血症用剤

- 2.特許請求の範囲
- (1) 分子量が約4万であって、L-アラビノース D-リ ポース及び D - グルコースを主要構成糖と する複合多糖類を有効成分とする高脂血症用剤
- (2) 番茶または煎茶の水抽出液の限外建過により 得られる請求項1記載の複合多糖類を含む抽出 エキスを有効成分とする抗高脂血症用剤。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は複合多糖類を有効成分とする抗高脂 血症用剤に関するものである。

(従来の技術)

近年、ウーロン茶に脂質代謝改善作用がある ことが報告されており、その活性成分はエピカ テキンガレートまたはエピガロカテキンガレー

1

トとされている(特開昭62-30711日小 報)また本発明者は先に、番茶または煎茶の水 抽出液の有機溶媒処理により、分子量が約4万 であって、 Lアラビノース (L - arabinose) D - リボース(D - ribose),D-グルコース (D-glucose) を主要構成糖とする分子量が 約4万の複合多糖類の分離、精製に成功し、該 複合多糖類乃至該複合多糖類を含む抽出エキス が、血糖降下剤、糖尿病予防薬、機能性食品、 健康食品として有用なものであることを見出し た (特開昭 6 3 - 3 0 8 0 0 1 号公報)。

更に、 茶 葉 か ら 有 機 溶媒 に よる 抽 出 、 精 製 の 欠点を解決し、分子量約4万の複合多糖類を工 楽的に有効に分離、精製する方法として限外 途 過による方法を確立した(特願昭63-134 633号)。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、毒性が極めて低く、副作用のない 安全性に優れた抗高脂血症用剤を提供すること を課題とする。



前記した複合多糖類は、日常飲用に供されている茶葉からの抽出物であるため、 毒性が低く、 副作用のない極めて安全性に優れた物質であるが、 本発明者は該複合多糖類について更に研究を重ねた結果、 該複合多糖類に脂質代謝改善作用のあることを確認し本発明を完成するに至った。

前記特開昭62-30711号公報に開示された活性成分は、カテキン等のタンニンであるが、本発明の抗高脂血症用剤の有効成分は、
L-アラビノース、D-リポース及びD-グルコースを主要構成糖とし、それ以外にD-マンノース(D- kmannose)及びD-ソルポース(sorbose)を含む複合多糖類である。

本発明の複合多糖類は、特開昭 6 3 - 3 0 8 0 0 1 号公報に開示された番茶または煎茶の水抽出および水抽出物の有機溶媒処理により得られる。水抽出は茶葉を 0 ~ 8 0 ℃の水に分散し、約 1 0 分間低度攪拌し、遮過することによ

3

更に、上記透析内液乾燥エキスを水に懸濁させ、 遠心分離後上湿液をゲル連過法により精製することにより純粋の複合多糖類が得られ、 このものも抗高脂血症用剤として製剤化することができる。

本発明の複合多糖類は、また特願昭 63-134633号に開示された番茶または煎茶の水抽出液の限外連過による分画により得られる。

この方法は、 茶葉の水抽出液を、まず分所を 分子 と 1 0 4~1 0 × 1 0 4の限外 連過 質 子 に 連過 じ で み な 自 分 ・ 1 0 4 以 上 の の 限 外 に 過 で み な な な か り 西 か で み な な か で み か で は 過 を 行 う。 この 処 理 に に か の か 限 を 元 か で の か 限 を 通 と で か で か と か で か と か で か で な か に か で か で な か に か で か な か れ 複 合 多 糖 類 の に な か れ 複 合 多 糖 類 の は エ キ ス の に に な か れ 複 合 多 糖 類 の は エ キ ス の に に な か れ 複 合 多 糖 類 の は エ キ ス の に な か れ 複 合 多 糖 類

り実施される。建被は必要に応じて味結乾燥して破機では必要に応じては次いる。乾燥エキスは次いる。乾燥エキスは次いる。乾燥を割にて処理される。該有機溶剤による処理は、エチルエーテル が好理するのが好理は、カフェインは最初のエチルエーテルのが好理は、かれる。有機溶剤処理後の水層は、次いで凍結乾燥して乾燥エキスを得る。

この乾燥エキスは本発明の複合多糖類を含有 し脂質代謝改善作用を示すことから、 抗高脂血 症用剤として製剤化することができる。

次に上記乾燥エキスを水に溶解し、セロファンチューブ等を用いて蒸溜水中で透析を出る。 透析内液の凍結乾燥エキスは、L-アラビノース、D-リボース、D-グルコース、D-マンノース、及びD-ソルボースを含んでいる。この乾燥エキスもまた抗高脂血症用剤として製剤化することができる。

4

がえられる。この濃縮エキスは抗高脂血症用剤として製剤化することができるものであるが、これを凍結乾燥した乾燥エキスあるいはこの乾燥エキスを水に溶解して透析等の手段により精製した複合多糖類も、また抗高脂血症用剤として製剤化することができる。

本発明の抗高脂血症用剤は複合多糖類単体または他の有効成分との混合物或いは製薬学的に許容しうる担体との組成物の形で使用される。投与方法及び投与剤形としては、散剤、顆粒剤錠剤、カブセル剤、内服液、注射剤及び腹腔内投与が可能である。また複合多糖類は高脂血症予防のための機能性食品及び健康食品としても利用することができる。

(実施例)

複合多糖類を含む抽出エキスの製造

番茶20kgを水 2802に分散し、60℃で15分間 攪拌後、遮過し、遮蔽を減圧濃縮し、862とし

この抽出エキスを、まず分画分子量 5 × 1 04

5

6

の限(膜面積 1.0 ㎡)を用い、100 ~ 170 2 / ㎡ h r の透過速度で処理し、抽出エキス 8 6 2 を 8 2 ℃ 限外 遮過した後、蒸溜水 1 6 2 を 加え、さらに 2 2 まで限外 遮過を行った。次に、分極分子 足 1 × 1 0 4 の限(膜面積 1.0 ㎡)を用い、30~70 2 / ㎡ h r の透過速度で透過液 100 2 を 8 2 まで濃縮し、更に蒸溜水 23 2 を加え濃縮を くり返し、分画分子量 1 ~ 5 × 1 0 4 の番茶 抽出エキス 2.5 2 を 得た。

オリーブ油負荷高脂血症ラットに対する作用 5 ~ 6 週令のウィスター系雄性ラットに、 2 0 m 2 / k g のオリーブ油を経口投与することにより、高脂血症ラットを得る。 試料投与群はオリーブ油の経口投与 2 時間前に腹腔内 (100,400 m g / k g) 又は経口(1000 m g / k g) 投与を行った。

採血はオリーブ油の投与4時間後にエーテル麻酔下で心採血し、血漿中の各脂質濃度を測定した。 総コレステロール濃度は Cholesterol

7

要! オリーブ油負荷試験

単位 mg / d l

ラット		総コレステロール	HDL コレステロール	中性脂肪
正常ラット		5 6.6 士 2 1.0	3 5.8±7.8	5 4.9±2 4.1
対 照 群 (オリープ油投与)		7 6.7±1 0.4	2 0.2士7.4	213.4±36.9
本発明の 複合	腹腔内投与 100㎜/Kg	6 0.8士1 1.4	2 9.6士4.0	6 1.4±1 5.1
	腹腔内投与 400mg/Kg	5 6.2士 7.2	2 4.7±3.9	5 3.2±1 4.5
	程口投与 1,000mg/kg	6 3.6±1 2.8	2 6.8±4.6	6 0.3±2 2.8

CII - Test WAKO, HDL-コレステロ ール 濃度 は H D L - Cholesterol - Test WAKO,中性脂肪濃度はTriglyceride G-Test WAKOを用いて御足した。その結果 を表 1 に示す。いずれも 1 群 6 匹を使用した。 オリーブ油投与群では、正常ラットに比較し て、総コレステロール、中性脂肪濃度は極めて 高い値を示したが、本発明の複合多糖類エキス 投与群では、腹腔内投与群、経口投与群とも総 コレステロール、中性脂肪の有意な低下が認め られた。また、HDLコレステロール濃度は、 オリーブ油投与群では、正常ラット(対照群) に比較して減少する傾向を示したのに対して、 本発明の複合多糖類エキス投与群では、腹腔内 投与群、経口投与群とも増加する傾向が認めら れた.

8

(発明の効果)

本発明の複合多糖類およびそれを含む抽出エキスを有効成分とする抗高脂血症用剤は高脂血症の治療に有効であり、かつ、日常飲用に供されている茶葉からの抽出物であるから長期の連用に於ても人体に何等の悪影響も与えないものである。

特 許 出 願 人 りードケミカル株式会社

代理人 弁理士 茑 優

9